

(19)



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 576 833 A2**

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93108562.5

(51) Int. Cl.<sup>5</sup>: **C07F 9/141, C08K 3/00,  
C08K 5/00, C07F 9/6574,  
C07F 9/48**

(22) Anmeldetag: 27.05.93

(30) Priorität: 04.06.92 DE 4218411  
28.11.92 DE 4240043

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
05.01.94 Patentblatt 94/01

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE**

(71) Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**  
  
**D-65926 Frankfurt(DE)**

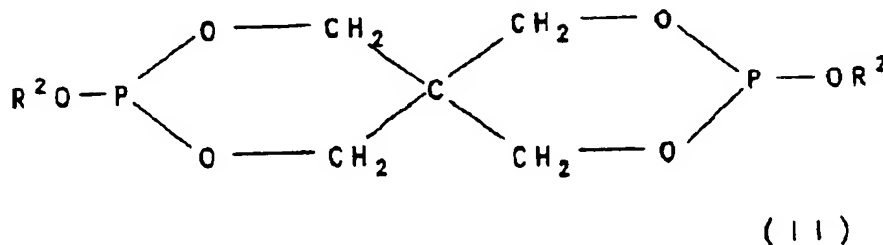
(72) Erfinder: **Kleiner, Hans-Jerg, Dr.**  
**Altkönigstrasse 11a**  
**W-6242 Kronberg/Ts.(DE)**  
Erfinder: **Regnat, Dieter, Dr.**  
**Geisenheimer Strasse 97**  
**W-6000 Frankfurt/Main(DE)**  
Erfinder: **Pfahler, Gerhard, Dr.**  
**Karlsbader Strasse 27**  
**W-8900 Augsburg(DE)**

(54) Verfahren zur Herstellung hydrolysestabiler dreiwertiger Phosphorverbindungen und ihre Verwendung als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe.

(57) Die Hydrolysestabilität von als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe verwendeten dreiwertigen organischen Phosphorverbindungen der Formel I

$P(OR^1)_3$  (I),

der Formel II



oder der Formel III

$R^3-[P(OR^2)_2]_n$  (III)

wird verbessert, wenn man diese Verbindungen mit 0,01 bis 5 Gew.% eines Oxids, eines Carbonats, eines Hydroxids, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b des Periodensystem der Elemente behandelt. Die Lagerfähigkeit und die Handhabbarkeit wird erhöht und die

Verfärbung der stabilisierten Polymeren verringert.

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Herstellung hydrolysestabiler dreiwertiger phosphororganischer Verbindungen, die als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe verwendet werden sollen.

Synthetische Polymere müssen bekanntlich gegen unerwünschte oxidative, thermische und photochemische Schädigung während der Herstellung, der Verwendung und des Gebrauchs durch Stabilisatoren oder Stabilisatorsysteme geschützt werden. Solche Stabilisatoren bestehen beispielsweise aus einem phenolischen Antioxidans und einem oder mehreren Costabilisatoren, die teilweise auch die Wirkung der phenolischen Komponente synergistisch verstärken. Zu den gebräuchlichen Costabilisatoren gehören beispielsweise ortho-alkylierte Arylphosphite und Phosphonite.

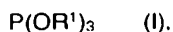
Derartige dreiwertige Phosphorverbindungen technischer Qualität sind teilweise nicht hydrolysestabil und können dann im Laufe der Zeit ihre stabilisierende Eigenschaft verlieren. Sie können auch durch die Luftfeuchtigkeit hydrolytisch gespalten werden, wodurch die Lagerfähigkeit abnimmt. Obwohl die Frage der Hydrolysestabilität von großer technischer Bedeutung ist, sind die Ursachen nur wenig untersucht (vgl. M. Göghova, Chem. Papers 43 (1989), 421 - 432). Es sind deshalb auch kaum Maßnahmen bekannt, die zu einer Verbesserung der Hydrolysestabilität führen.

Bekannt ist, daß die Hydrolysestabilität von Phosphiten durch Zusatz von Stickstoff enthaltenden Basen verbessert werden kann (vgl. EP 143 464). Die Menge des zugesetzten Amins beträgt 5 bis 30 Gew.%. Der Zusatz von Aminen hat jedoch verschiedene Nachteile, insbesondere eine unerwünschte Gelbfärbung des stabilisierten Polymers.

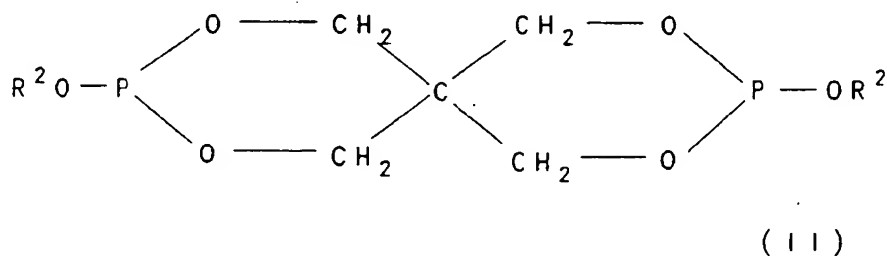
Es bestand daher die Aufgabe, ein Verfahren zu finden, welches die Hydrolysestabilität ohne den Zusatz derartiger Stickstoff enthaltender Basen verbessert.

Gefunden wurde, daß die Behandlung mit bestimmten anorganischen Verbindungen die Aufgabe zu lösen vermag.

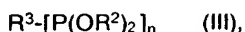
Die Erfindung betrifft somit ein Verfahren zur Herstellung hydrolysestabiler dreiwertiger Phosphorverbindungen der Formel I



der Formel II



oder der Formel III



worin

n 1 oder 2 ist,

R<sup>1</sup> einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann, darstellt,

R<sup>2</sup> einen linearen oder verzweigten C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylrest oder einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann, bedeutet,

R<sup>3</sup> bei n = 1 einen Phenyl- oder Benzylrest, welcher 1 bis 3 Substituenten tragen kann, einen α-Methylbenzyl-, α,α-Dimethylbenzyl- oder Naphthylrest oder einen 1 bis 5 Substituenten tragenden Naphthylrest bedeutet, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sind und einen linearen oder verzweigten C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxyrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylthioest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Dialkylaminorest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylrest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxyrest oder Halogen mit einer Ordnungszahl von 9 bis 35 darstellen, und

R<sup>3</sup> bei n = 2 einen Phenylenrest, einen Biphenylenrest, einen Naphthylenrest, einen Diphenylenoxidrest,

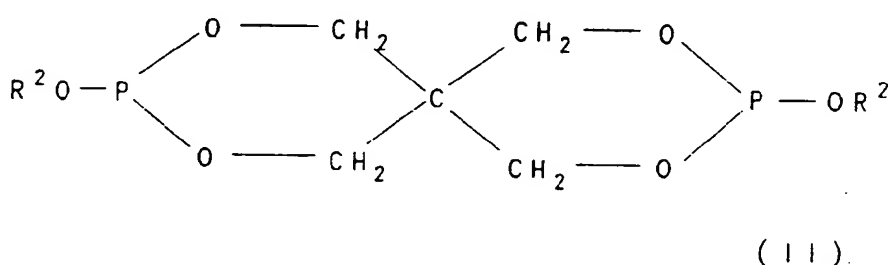
die unsubstituiert sind oder 1 bis 4 lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste tragen, darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindungen der Formeln I, II oder III mit 0,005 bis 5 Gew.% eines Oxids, eines Hydroxids, eines Carbonats, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b des Periodensystems der Elemente behandelt.

Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung dieser Verbindungen als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe und die diese Verbindungen enthaltenden Formmassen.

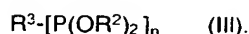
Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren werden dreiwertige organische Phosphorverbindungen technischer Qualität behandelt. Diese Phosphorverbindungen sind solche der Formel I



der Formel II



oder der Formel III



In diesen Formeln ist n 1 oder 2,

R<sup>1</sup> ein Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste, vorzugsweise 2,4-Di-t-butylphenylreste, substituiert sein kann,

R<sup>2</sup> ein linearer oder verzweigter C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylrest oder steht für einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann, vorzugsweise ein C<sub>18</sub>-Alkylrest oder 2,4-Di-t-butylphenylrest,

R<sup>3</sup> bei n = 1 ein Phenyl- oder Benzylrest, welcher 1 bis 3 Substituenten tragen kann, ein α-Methylbenzyl-, α,α-Dimethylbenzyl- oder Naphthylrest oder ein 1 bis 5 Substituenten tragender Naphthylrest, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sind und einen linearen oder verzweigten C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxyrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylthioest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Dialkylaminorest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylrest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxyrest oder Halogen mit einer Ordnungszahl von 9 bis 35 darstellen, und vorzugsweise ein Naphthyl- oder Biphenylrest,

R<sup>3</sup> bei n = 2 ein Phenylenrest, ein Biphenylenrest, ein Naphthylenrest, ein Diphenylenoxidrest, die unsubstituiert sind oder 1 bis 4 lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste tragen, vorzugsweise ein Biphenylen- oder Naphthylenrest.

Bevorzugte Verbindungen der Formel I sind Tris(nonylphenyl)phosphit und Tris(2,4-di-t-butylphenyl)phosphit.

Bevorzugte Verbindungen der Formel II sind Pentaerythrityl-spiro-bis(2,4-di-t-butylphenyl)phosphit und Pentaerythrityl-spiro-bis(stearyl)phosphit.

Von den Verbindungen der Formel III werden bevorzugt eingesetzt 1-Naphthyl-phosphonigsäure-bis-(2,4-di-t-butylphenyl)phosphonit, Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit, 2,4,6-Trimethylphenyl-phosphonigsäure-bis-(2,4-di-t-butylphenyl)phosphonit, Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-diphenylenoxid-diphosphonit.

Besonders bevorzugt eingesetzt wird Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit. Diese Verbindung kann nach den bisher bekannten Verfahren nur im Gemisch mit hierzu stellungsisomeren Verbindungen, stellungsisomeren Biphenylmonophosphoniten und weiteren dreiwertigen Phosphorverbindungen erhalten werden, wobei die Produktgemische unterschiedlich hydrolyselabil sind und für technische

Einsatzzwecke nicht einfach handhabbar sind.

Die Verbindungen der Formeln I, II und III werden mit einem Oxid, Hydroxid, Carbonat, Bicarbonat oder Carboxylat, vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Carboxylat, eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b oder 7b behandelt. Bevorzugte Metalle sind Lithium, Calcium, Barium, Magnesium, Zink, und Mangan, besonders bevorzugt Magnesium. Geeignete Oxide sind Magnesiumoxid, Calciumoxid, Bariumoxid und Zinkoxid, geeignete Carbonate Lithiumcarbonat, Magnesiumcarbonat, Calciumcarbonat und Zinkcarbonat, geeignete Carboxylate Manganacetat und Zinkacetat. Bevorzugt sind Magnesiumoxid, Zinkoxid, Zinkcarbonat und Magnesiumcarbonat für die Behandlung in Lösung oder Suspension sowie Magnesiumoxid, Lithiumhydroxid, Lithiumcarbonat und Magnesiumcarbonat für die Behandlung in der Schmelze. Die Metallverbindung wird in einer Menge von 0,005 bis 5, vorzugsweise 0,05 bis 2,0 Gew.%, bezogen auf die Phosphorverbindung, eingesetzt.

Die Behandlung der Phosphorverbindung mit der Metallverbindung in Lösung oder Suspension erfolgt durch Vermengen der Verbindungen entweder im trockenen Zustand oder in einem Löse- oder Suspensionsmittel. Als Löse- oder Suspensionsmittel kommen beispielsweise in Frage Tetrahydrofuran, Methylcyclohexan, Toluol, Chlorbenzol, Methanol, Ethanol, Isopropanol oder Wasser. Bei Anwendung eines Löse- oder Suspensionsmittels wird die Phosphorverbindung und die Metallverbindung gelöst oder suspendiert und einige Zeit gerührt oder digeriert. In diesem Fall kann die Metallverbindung abgetrennt werden.

Eine besonders bevorzugte Behandlungsweise ist das Suspendieren der Phosphorverbindung und der Metallverbindung in Wasser, Rühren, Abtrennen des Feststoffes, Aufnehmen des Rückstandes in einem Lösemittel und Abtrennen der unlöslichen Bestandteile. Die Lösung wird eingedampft und das feste Produkt zerkleinert.

Die Behandlung erfolgt bei einer Temperatur von 10 bis 100 °C, vorzugsweise 15 bis 50 °C und dauert in der Regel 1 min bis 24 h, vorzugsweise 2 min bis 1 h.

Die Behandlung der Phosphorverbindung mit der Metallverbindung in der Schmelze erfolgt durch Zumischen der Metallverbindungen zur geschmolzenen Phosphorverbindung. Nach erfolgter Behandlung läßt man die Schmelze abkühlen und das feste Produkt wird zerkleinert. Es kann vorteilhaft sein, die Phosphorverbindungen nach der Behandlung mit der Metallverbindung in einem Lösemittel zu lösen, von unlöslichen Rückständen zu befreien und anschließend durch Abdestillieren des Lösemittels zu gewinnen. Als geeignete Lösemittel kommen beispielsweise in Frage Tetrahydrofuran, Methylcyclohexan, Toluol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol oder Isopropanol.

Die Behandlung erfolgt bei einer Temperatur von 20 bis 250 °C, vorzugsweise 70 bis 200 °C, insbesondere 100 bis 150 °C, und dauert in der Regel 1 min bis 24 h, vorzugsweise 2 min bis 5 h.

Die derart behandelten Phosphorverbindungen zeichnen sich durch eine besondere Hydrolyse- und Lagerstabilität aus, auch unter extremen Bedingungen.

Die erfindungsgemäß behandelten Phosphorverbindungen werden als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe eingesetzt, wobei sie gegebenenfalls mit einem phenolischen Antioxidans kombiniert werden.

Die erfindungsgemäße Kunststoff-Formmasse enthält ein thermoplastisches organisches Polymer, beispielsweise eines der nachstehend aufgeführten:

1. Polymere von Mono- und Diolefinen, beispielsweise Polyethylen hoher, mittlerer oder niedriger Dichte (das gegebenenfalls vernetzt sein kann), Polypropylen, Polyisobutylen, Polybuten-1, Polymethylpenten-1, Polyisopren oder Polybutadien sowie Polymerisate von Cycloolefinen, wie beispielsweise von Cyclopenten oder Norbornen.
2. Mischungen der unter 1) genannten Polymeren, beispielsweise Mischungen von Polypropylen mit Polyethylen oder mit Polyisobutylen.
3. Copolymere von Mono- und Diolefinen untereinander oder mit anderen Vinylmonomeren, wie beispielsweise Ethylen-Propylen-Copolymere, Propylen-Buten-1-Copolymere, Propylen-Isobutylen-Copolymere, Ethylen-Buten-1-Copolymere, Propylen-Butadien-Copolymere, Isobutylen-Isopren-Copolymere, Ethylen-Alkylacrylat-Copolymere, Ethylen-Alkylmethacrylat-Copolymere, Ethylen-Vinylacetat-Copolymere oder Ethylen-Acrylsäure-Copolymere und deren Salze (Ionomere), sowie Terpolymere von Ethylen mit Propylen und einem Dien, wie Hexadien, Dicyclopentadien oder Ethylidennorbornen.
4. Polystyrol, Poly(p-methylstyrol).
5. Copolymere von Styrol oder  $\alpha$ -Methylstyrol mit Dienen oder Acrylderivaten, wie beispielsweise Styrol-Butadien, Styrol-Maleinsäureanhydrid, Styrol-Acrylnitril, Styrol-Ethylmethacrylat, Styrol-Butadien-Ethylacrylat, Styrol-Acrylnitril-Methacrylat; Mischungen von hoher Schlagzähigkeit aus Styrol-Copolymeren und einem anderen Polymer, wie beispielsweise einem Polyacrylat, einem Dien-Polymeren oder einem Ethylen-Propylen-Dien-Terpolymeren; sowie Block-Copolymere des Styrols, wie beispielsweise Styrol-Butadien-Styrol, Styrol-Isopren-Styrol, Styrol-Ethylen/Butylen-Styrol oder Styrol-Ethylen/Propylen-Styrol.

6. Pfropfcopolymere von Styrol, wie beispielsweise Styrol auf Polybutadien, Styrol und Acrylnitril auf Polybutadien, Styrol und Maleinsäureanhydrid auf Polybutadien, Styrol und Alkylacrylate oder Alkylmethacrylate auf Polybutadien, Styrol und Acrylnitril auf Ethylen-Propylen-Dien-Terpolymeren, Styrol und Acrylnitril auf Polyalkylacrylaten oder Polyalkylmethacrylaten, Styrol und Acrylnitril auf Acrylat-Butadien-Copolymeren, sowie deren Mischungen mit den unter 5) genannten Copolymeren, die beispielsweise als sogenannte ABS-, MBS-, ASA- oder AES-Polymere bekannt sind.

7. Polyvinylchlorid.

8. Mischpolymerisate des Vinylchlorids, welche durch die bekannten Verfahren hergestellt werden können (beispielsweise Suspensions-, Masse- oder Emulsionspolymerisation).

9. Mischpolymere des Vinylchlorids mit bis zu 30 Gew.-% an Comonomeren, wie beispielsweise Vinylacetat, Vinylidenchlorid, Vinylether, Acrylnitril, Acrylsäureester, Maleinsäuremono- oder -diester oder Olefinen, sowie Pfropfpolymerisate des Vinylchlorids.

10. Halogenhaltige Polymere, wie beispielsweise Polychloropren, Chlorkautschuk, chloriertes oder chlor-sulfoniertes Polyethylen, Epichlorhydrin-homo- und -copolymere, insbesondere Polymere aus halogenhaltigen Vinylverbindungen, wie beispielsweise Polyvinylidenchlorid, Polyvinylfluorid, Polyvinylidenfluorid; sowie deren Copolymere wie von Vinylchlorid-Vinylidenchlorid, Vinylchlorid-Vinylacetat oder Vinylidenchlorid-Vinylacetat.

11. Polymere, die sich von  $\alpha$ - $\beta$ -ungesättigten Säuren und deren Derivaten ableiten, wie Polyacrylate und Polymethacrylate, Polyacrylamide und Polyacrylnitrile.

12. Copolymere der unter 11) genannten Monomeren untereinander oder mit anderen ungesättigten Monomeren, wie beispielsweise Acrylnitril-Butadien-Copolymere, Acrylnitril-Alkylacrylat-Copolymere, Acrylnitril-Alkoxyacrylat-Copolymere, Acrylnitril-Vinylhalogenid-Copolymere oder Acrylnitril-Alkylmethacrylat-Butadien-Copolymere.

13. Polymere, die sich von ungesättigten Alkoholen und Aminen bzw. deren Acylderivaten oder Acetalen ableiten, wie Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, -stearat, -benzoat, -maleat, Polyvinylbutyral, Polyallylpht-halat, Polyallylmelamin.

14. Homo- und Copolymere von cyclischen Ethern, wie Polyethylenglykole, Polyethylenoxyd, Polypropylenoxyd oder deren Copolymere mit Bisglycidylethern.

15. Polyacetale, wie Polyoxymethylen, sowie solche Polyoxymethylene, die Comonomere wie beispielsweise Ethylenoxyd enthalten.

16. Polyphenylenoxyde und -sulfide und deren Mischungen mit Styrolpolymeren.

17. Polyurethane, die sich von Polyethern, Polyestern und Polybutadienen mit endständigen Hydroxylgruppen einerseits und aliphatischen oder aromatischen Polyisocyanaten andererseits ableiten sowie deren Vorprodukte (Polyisocyanate-Polyole-Prepolymere).

18. Polyamide und Copolyamide, die sich von Diaminen und Dicarbonsäuren und/oder von Aminocarbonsäuren oder den entsprechenden Lactamen ableiten, wie Polyamid-4, Polyamid-6, Polyamid-6.6, Polyamid-6.10, Polyamid-11, Polyamid-12, Poly-2,4,4-trimethylhexamethylenterephthalamid, Poly-m-phenylenisophthalamid, sowie deren Copolymere mit Polyethern, wie beispielsweise mit Polyethylenglykol, Polypropylenglykol oder Polytetramethylenglykol.

19. Polyharnstoffe, Polyimide und Polyamid-imide.

20. Polyester, die sich von Dicarbonsäuren und Diolen und/oder von Hydroxycarbonsäuren oder den entsprechenden Lactonen ableiten, wie Polyethylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Poly-1,4-dimethylolcyclohexan-terephthalat, Poly-(2,2-bis-(4-hydroxyphenyl)-propan-)terephthalat, Polyhydroxybenzoate, sowie Block-Polyether-ester, die sich von Polyethylen mit Hydroxyendgruppen, Dialkoholen und Dicarbonsäuren ableiten.

21. Polycarbonate und Polyestercarbonate.

22. Polysulfone, Polyethersulfone und Polyetherketone.

23. Vernetzte Polymere, die sich von Aldehyden einerseits und Phenolen, Harnstoff oder Melamin andererseits ableiten, wie Phenol-Formaldehyd-, Harnstoff-Formaldehyd- und Melamin-Formaldehydharze.

24. Trocknende und nicht trocknende Alkydharze.

25. Ungesättigte Polyesterharze, die sich von Copolyestern gesättigter und ungesättigter Dicarbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen, sowie Vinylverbindungen als Vernetzungsmittel ableiten, wie auch deren halogenhaltige, schwerbrennbare Modifikationen.

26. Vernetzbare Acrylharze, die sich von substituierten Acrylsäureestern ableiten, wie beispielsweise Epoxyacrylaten, Urethan-acrylaten oder Polyester-acrylaten.

27. Alkydharze, Polyesterharze und Acrylharze, die mit Melaminharzen, Harnstoffharzen, Polyisocyanaten oder Epoxidharzen vernetzt sind.

28. Vernetzbare Epoxidharze, die sich von Polyepoxiden ableiten, beispielsweise von Bis-glycidylethern oder von cycloaliphatischen Diepoxiden.

29. Natürliche Polymere, wie Cellulose, Naturkautschuk, Gelatine sowie deren polymerhomolog chemisch abgewandelte Derivate, wie Celluloseacetate, -propionate und -butyrate, oder Celluloseether, wie Methylcellulose.

30. Mischungen der oben erwähnten Polymeren, wie beispielsweise PP/EPDM, Polyamid-6/EPDM oder ABS, PVC/EVA, PVC/ABS, PVC/MBS, PC/ABS, PBTP/ABS, PC/ASA, PC/PBT, PVC/CPE, PVD/Acrylat, POM/thermoplastisches PUR, POM/Acrylat, POM/MBS, PPE/HIPS, PPE/Polyamid-6.6 und Copolymere, PA/HDPE, PA/PP, PA/PPE.

31. Natürlich vorkommende und synthetische organische Stoffe, welche reine Monomere oder Mischungen von Monomeren sind, wie beispielsweise Mineralöle, tierische und pflanzliche Fette, Öle und Wachse, oder Öle, Fette und Wachse auf Basis synthetischer Ester oder Mischungen dieser Stoffe.

32. Wässrige Dispersionen von Natur- oder Synthesekautschuk.

Die Additive werden nach allgemein üblichen Methoden in die organischen Polymeren eingearbeitet.

Die Einarbeitung kann beispielsweise durch Einmischen oder Aufbringen der Verbindungen und gegebenenfalls weiterer Additive in oder auf das Polymere unmittelbar nach der Polymerisation oder in die Schmelze vor oder während der Formgebung erfolgen. Auch durch Aufbringen der gelösten oder dispergierten Verbindungen auf das Polymere direkt oder Einmischen in eine Lösung, Suspension oder Emulsion des Polymeren, gegebenenfalls unter nachträglichem Verdunstenlassen des Lösemittels kann die Einarbeitung erfolgen. Die Verbindungen sind auch wirksam, wenn sie in ein bereits granuliertes Polymer nachträglich in einem gesonderten Verarbeitungsschritt eingebracht werden.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen können auch in Form eines Masterbatches, der diese Verbindungen beispielsweise in einer Konzentration von 1 bis 75, vorzugsweise 2,5 bis 30 Gew.-% enthält, den zu stabilisierenden Polymeren zugesetzt werden.

Zusätzlich können die zu stabilisierenden organischen Polymeren noch folgende Antioxidantien enthalten, wie beispielsweise:

1. Alkylierte Monophenole, beispielsweise

2,6-Di-t-butyl-4-methylphenol, 2-t-Butyl-4,6-dimethylphenol, 2,6-Di-t-butyl-4-ethylphenol, 2,6-Di-t-butyl-4-i-butylphenol, 2,6-Di-cyclopentyl-4-methylphenol, 2-( $\alpha$ -Methylcyclohexyl)-4,6-dimethylphenol, 2,6-Di-octadecyl-4-methylphenol, 2,4,6-Tri-cyclohexylphenol, 2,6-Di-t-butyl-4-methoxymethylphenol.

2. Alkylierte Hydrochinone, beispielsweise

2,6-Di-t-butyl-4-methoxyphenol, 2,5-Di-t-butyl-hydrochinon, 2,5-Di-t-amyl-hydrochinon, 2,6-Diphenyl-4-octadecyloxyphenol.

3. Hydroxylierte Thiodiphenylether, beispielsweise

2,2'-Thio-bis-(6-t-butyl-4-methylphenol), 2,2'-Thio-bis-(4-octylphenol), 4,4'-Thio-bis-(6-t-butyl-3-methylphenol), 4,4'-Thio-bis-(6-t-butyl-2-methylphenol).

4. Alkyliden-Bisphenole, beispielsweise

2,2'-Methylen-bis-(6-t-butyl-4-methylphenol), 2,2'-Methylen-bis(6-t-butyl-4-ethylphenol), 2,2'-Methylen-bis-[4-methyl-6-( $\alpha$ -methylcyclohexyl)-phenol], 2,2'-Methylen-bis-(4-methyl-6-cyclohexylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-nonyl-4-methylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(4,6-di-t-butylphenol), 2,2'-Ethyliden-bis-(4,6-di-t-butylphenol), 2,2'-Ethyliden-bis-(6-t-butyl-4-isobutylphenol), 2,2'-Methylen-bis-[6-( $\alpha$ -methylbenzyl)-4-nonylphenol], 4,4'-Methylen-bis-(2,6-di-t-butylphenol), 4,4'-Methylen-bis-[6-( $\alpha$ , $\alpha$ -dimethylbenzyl)-4-nonylphenol], 1,1-Bis-(5-t-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-butan, 2,6-Di-(3-t-butyl-5-methyl-2-hydroxybenzyl)-4-methylphenol, 1,1,3-Tris-(5-t-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-butan, 1,1-Bis-(5-t-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-3-n-dodecylmercaptobutan, Di-(3-t-butyl-4-hydroxy-5-methylphenyl)-dicyclo-pentadien, Di-[2-(3'-t-butyl-2'-hydroxy-5'-methyl-benzyl)-6-t-butyl-4-methyl-phenyl]-terephthalat, Ethylenglykol-bis-[3,3-bis-(3'-t-butyl-4'-hydroxyphenyl)-butyrat].

5. Benzylverbindungen, beispielsweise

1,3,5-Tri-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)-2,4,6-trimethylbenzol, Di-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)-sulfid, 3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl-mercaptoessigsäure-isooctylester, Bis-(4-t-butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylbenzyl)-dithiol-terephthalat, 1,3,5-Tris-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxybenzyl)-isocyanurat, 1,3,5-Tris-(4-t-butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylbenzyl)-isocyanurat, 3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl-phosphonsäure-di-octadecylester, Calciumsalz des 3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzyl-phosphonsäure-mono-ethylesters.

6. Acylaminophenole, beispielsweise

4-Hydroxy-laurinsäureanilid, 4-Hydroxy-stearinsäureanilid, 2,4-Bis-octylmercapto-6-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxy-anilino)-s-triazin, N-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)-carbaminsäure-octylester.

7. Ester der  $\beta$ -(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure mit ein- oder mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. mit

Methanol, Diethylenglykol, Octadecanol, Triethylenglykol, 1,6-Hexandiol, Pentaerythrit, Neopentylglykol, Tris-hydroxyethyl-isocyanurat, Thiodiethylenglykol, Di-hydroxyethyl-oxalsäurediamid.

8. Ester der  $\beta$ -(5-t-Butyl-4-hydroxy-3-methylphenyl)-propionsäure mit ein- oder mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. mit

Methanol, Diethylenglykol, Octadecanol, Triethylenglykol, 1,6-Hexandiol, Pentaerythrit, Neopentylglykol, Tris-hydroxyethyl-isocyanurat, Thiodiethylenglykol, Di-hydroxyethyl-oxalsäurediamid.

9. Amide der  $\beta$ -(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure, wie z.B. N,N'-Di-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hexamethylendiamin, N,N'-Di-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-trimethylendiamin, N,N'-Di-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hydrazin.

Daneben können die zu stabilisierenden Polymeren noch weitere Additive enthalten, wie beispielsweise:

#### 1. UV-Absorber und Lichtschutzmittel

1.1 2-(2'-Hydroxyphenyl)-benztriazole, wie z.B. das 5'-Methyl-, 3',5'-Di-t-butyl-, 5'-t-Butyl-, 5'-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)-, 5-Chlor-3',5'-di-t-butyl-, 5-Chlor-3'-t-butyl-5'-methyl-, 3'-sec.-Butyl-5'-t-butyl-, 4'-Octoxy-, 3',5'-Di-t-amy-, 3',5'-Bis( $\alpha,\alpha$ -dimethylbenzyl)-Derivat.

1.2 2-Hydroxybenzophenone, beispielsweise das 4-Hydroxy-, 4-Methoxy-, 4-Octoxy-, 4-Decyloxy-, 4-Dodecyloxy-, 4-Benzoyloxy-, 4,2',4'-Trihydroxy-, 2'-Hydroxy-4,4'-dimethoxy-Derivat.

1.3 Ester von gegebenenfalls substituierten Benzoesäuren, beispielsweise 4-t-Butyl-phenylsalicylat, Phenylsalicylat, Octylphenylsalicylat, Dibenzoylresorcin, Bis-(4-t-butylbenzoyl)resorcin, Benzoylresorcin.

3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzoesäure-2,4-di-t-butylphenylester, 3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzoesäure-hexadecylester.

#### 1.4 Acrylate, beispielsweise

$\alpha$ -Cyan- $\beta,\beta$ -diphenylacrylsäure-ethylester bzw. -iso-octylester,  $\alpha$ -Carbomethoxyzimtsäuremethylester,  $\alpha$ -Cyano- $\beta$ -methyl-p-methoxyzimtsäure-methylester bzw. -butylester,  $\alpha$ -Carbomethoxy-p-methoxyzimtsäure-methylester, N-( $\beta$ -Carbomethoxy-9-cyano-vinyl)-2-methyl-indolin.

#### 1.5 Nickelverbindungen, beispielsweise

Nickelkomplexe des 2,2'-Thio-bis-[4-(1,1,3,3-tetramethyl-butyl)-phenols], wie der 1:1- oder 1:2-Komplex, gegebenenfalls mit zusätzlichen Liganden wie n-Butyl-amin, Triethanolamin oder N-Cyclohexyldiethanolamin, Nickelalkyl-dithiocarbamate, Nickelsalze von 4-Hydroxy-3,5-di-t-butylbenzylphosphonsäure-mono-alkylestern wie vom Methyl- oder Ethylester, Nickelkomplexe von Ketoximen wie vom 2-Hydroxy-4-methyl-phenyl-undecylketoxim, Nickelkomplexe des 1-Phenyl-4-lauroyl-5-hydroxypyrazols, gegebenenfalls mit zusätzlichen Liganden, Nickelsalze der 2-Hydroxy-4-alkoxybenzophenone.

#### 1.6 Sterisch gehinderte Amine, beispielsweise

1.6.1 Bis(2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-sebacat, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-sebacat, Bis-(2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-glutarat, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-glutarat, Bis-(2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-succinat,

Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-succinat, 4-Stearoyloxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidin, 4-Stearoyloxy-1,2,2,6,6-pentamethylpiperidin, 4-Stearoyloxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidin, 4-Stearoyloxy-1,2,2,6,6-pentamethylpiperidin,

2,2,6,6-Tetramethylpiperidylbehenat, 1,2,2,6,6-Pentamethylpiperidylbehenat,

2,2,4,4-Tetramethyl-7-oxa-3,20-diazadispiro-[5.1.11.2]-heneicosan-21-on,

2,2,3,4,4-Penta-methyl-7-oxa-3,20-diazadispiro-[5.1.11.2]-heneicosan-21-on,

2,2,4,4-Tetramethyl-3-acetyl-7-oxa-3,20-diaza-dispiro-[5.1.11.2]-heneicosan-21-on,

2,2,4,4-Tetramethyl-7-oxa-3,20-diaza-20-( $\beta$ -lauryl-oxycarbonylethyl)-21-oxo-dispiro-[5.1.11.2]-

heneicosan, 2,2,3,4,4-Pentamethyl-7-oxa-3,20-diaza-20-( $\beta$ -lauryloxy-carbonylethyl)-21-oxo-dispiro-

[5.1.11.2]-heneicosan, 2,2,4,4-Tetramethyl-3-acetyl-7-oxa-3,20-diazo-20-( $\beta$ -lauryloxy-carbonyl-ethyl)-

21-oxo-dispiro-[5.1.11.2]-heneicosan,

1,1',3,3',5,5'-Hexahydro-2,2',4,4',6,6'-hexaaza-2,2',6,6'-bismethano-7,8-dioxo-4,4'-bis-(1,2,2,6,6-

pentamethyl-4-piperidyl)biphenyl, N,N',N'',N'''-Tetrakis[2,4-bis-[N-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-

butylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diamin, N,N',N'',N'''-Tetrakis[2,4-bis-[N-(1,2,2,6,6-

pentamethyl-4-piperidyl)-butylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diamin, N,N',N'',N'''-

Tetrakis[2,4-bis-[N-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-methoxypropylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-

diazadecan-1,10-diamin, N,N',N'',N'''-Tetrakis[2,4-bis-[N-(1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)-

methoxypropylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diamin,

Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-n-butyl-3,5-di-t-butyl-4-hydroxy-benzylmalonat, Tris-(2,2,6,6-

tetramethyl-4-piperidyl)-nitrilotriacetat, Tetrakis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-1,2,3,4-butantetra-

carbonsäure, 1,1'-(1,2-Ethandiol)-bis-(3,3,5,5-tetramethylpiperazinon).



1.6.2 Poly-N,N'-bis(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-1,8-diazadecylen, Kondensationsprodukt aus 1-(2-Hydroxyethyl)-2,2,6,6-tetramethyl-4-hydroxy-piperidin und Bernsteinsäure, Kondensationsprodukt aus N,N'-Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-hexamethyldiamin und 4-t-Octylamino-2,6-dichlor-1,3,5-triazin, Kondensationsprodukt aus N,N'-Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-hexamethyldiamin und 4-Morpholino-2,6-dichlor-1,3,5-triazin.

1.7 Oxalsäurediamide, beispielsweise

4,4'-Di-octyloxy-oxanilid, 2,2'-Di-octyloxy-5,5'-di-t-butyl-oxanilid, 2,2'-Didodecyloxy-5,5'-di-t-butyl-oxanilid, 2-Ethoxy-2'-ethyl-oxanilid, N,N'-Bis-(3-dimethylaminopropyl)-oxalamid, 2-Ethoxy-5-t-butyl-2'-ethyloxanilid und dessen Gemisch mit 2-Ethoxy-2'-ethyl-5,4-di-t-butyl-oxanilid, Gemische von o- und p-Methoxy- sowie von o- und p-Ethoxy-di-substituierten Oxaniliden.

2. Metalldesaktivatoren, beispielsweise

N,N'-Diphenyloxalsäurediamid, N-Salicylyl-N'-salicyloyl-hydrazin, N,N'-Bis-salicyloyl-hydrazin, N,N'-Bis-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hydrazin, 3-Salicyloylamino-1,2,3-triazol, Bis-benzyliden-oxalsäuredihydrazid.

3. Phosphite und Phosphonite, beispielsweise

Triphenylphosphit, Diphenylalkylphosphite, Phenylalkylphosphite, Trisnonyl-phenylphosphit, Trilaurylphosphit, Trioctadecylphosphit, Distearylpentaerythrityl-diphosphit, Tris-(2,4-di-t-butylphenyl)-phosphit, Diisodecyl-pentaerythrityl-diphosphit, Bis-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrityl-diphosphit, Tristearyl-sorbitoltriphosphit, Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylen-diphosphonit, 3,9-Bis-(2,4-di-t-butylphenoxy)-2,4,8,10-tetraoxa-3,9-diphosphaspiro-[5.5]-undecan, Tris-(2-t-butyl-4-thio-(2'-methenyl-4'-hydroxy-5'-t-butyl)-phenyl-5-methenyl)-phenylphosphit.

4. Peroxidzerstörende Verbindungen, beispielsweise

Ester der  $\beta$ -Thio-dipropionsäure, wie beispielsweise der Lauryl-, Stearyl-, Myristyl- oder Tridecylester, Mercaptobenzimidazol, das Zinksalz des 2-Mercapto-benzimidazols, Zink-alkyl-dithiocarbamate, Dioctadecylsulfid, Dioctadecyldisulfid, Pentaerythritetetrakis-( $\beta$ -dodecylmercapto)-propionat.

5. Basische Co-Stabilisatoren, beispielsweise

Melamin, Polyvinylpyrrolidon, Dicyandiamid, Triallylcyanurat, Harnstoff-Derivate, Hydrazin-Derivate, Amine, Polyamine, Polyurethane, Alkali- und Erdalkalisalze höherer Fettsäuren oder Phenolate, beispielsweise Ca-Stearat, Zn-Stearat, Mg-Stearat, Na-Ricinoleat, K-Palmitat, Antimonbrenzcatechinat oder Zinnbrenzcatechinat, Hydroxide und Oxide von Erdalkalimetallen oder des Aluminiums, beispielsweise CaO, MgO, ZnO.

6. Nukleierungsmittel, beispielsweise

4-t-Butylbenzoesäure, Adipinsäure, Diphenylelessigsäure, Dibenzylidensorbitol.

7. Füllstoffe und Verstärkungsmittel, beispielsweise

Calciumcarbonat, Silikate, Glasfasern, Asbest, Talk, Kaolin, Glimmer, Bariumsulfat, Metalloxide und -hydroxide, Ruß, Graphit.

8. Sonstige Zusätze, beispielsweise

Weichmacher, Gleitmittel, Emulgatoren, Pigmente, optische Aufheller, Flammenschutzmittel, Antistatika, Treibmittel.

Die verschiedenen zusätzlichen Additive der vorgenannten Gruppen 1 bis 6 werden den zu stabilisierenden Polymeren in einer Menge von 0,01 bis 10, vorzugsweise 0,01 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formmasse, zugesetzt. Der Mengenanteil der Additive der Gruppen 7 und 8 beträgt 1 bis 80, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Formmasse.

Die erfindungsgemäß stabilisierten organischen Polymeren können in verschiedener Form angewendet werden, beispielsweise als Folien, Fasern, Bändchen, Profile, als Beschichtungsmassen oder als Bindemittel für Lacke, Klebstoffe oder Kitte.

Die nachstehenden Beispiele sollen die Erfindung weiter erläutern.

#### Vergleichsbeispiel A

#### Herstellung von Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenyldiphosphonit

200 mmol (= 62,4 g) 4,4'-Dibrombiphenyl wurden mit 400 mmol (= 14,6 g) Magnesiumspänen in 600 cm<sup>3</sup> Tetrahydrofuran unter Einwirkung von Ultraschall (40 kHz) in die Grignardverbindung überführt. Zu der erhaltenen Suspension tropfte man bei -20 bis -10°C eine Lösung von 400 mmol (= 190,8 g) Phosphorigsäure-bis-(2,4-di-t-butylphenylester)chlorid in 400 cm<sup>3</sup> Tetrahydrofuran/n-Heptan 1:2. Der Ansatz wurde noch eine Stunde bei 0°C und zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurde das Magnesiumsalz abfiltriert und mit 250 cm<sup>3</sup> Tetrahydrofuran/n-Heptan 1:4 gewaschen. Nach Einengen des

Filtrats im Vakuum und Pulverisieren des Rückstandes erhielt man 220 g blaßgelbes Pulver mit einem Gehalt an der obengenannten Verbindung von 76 % ( $^{31}\text{P}$ -NMR).

#### Beispiel 1

Man gab jeweils 3 mmol Metalloxid oder -carbonat in 100 cm<sup>3</sup> Wasser und fügte unter intensiver Durchmischung 25 mmol (= 25 g) der nach Vergleichsbeispiel A hergestellten Phosphorverbindung zu, rührte den Ansatz 10 min, filtrierte den Feststoff ab und trocknete ihn im Vakuum. Man erhielt jeweils 25 g eines blaßgelben Pulvers, dessen Gehalt an Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit laut  $^{31}\text{P}$ -NMR durch die Behandlung unverändert geblieben war. Die verbesserte Hydrolysestabilität der Produkte ist Tabelle 1 zu entnehmen.

Eingesetzt wurden die folgenden Metallverbindungen:

- 1a) 125 mg MgO
- 1b) 250 mg MgCO<sub>3</sub>
- 1c) 175 mg CaO
- 1d) 200 mg ZnO
- 1e) 480 mg BaO

Zur Messung der Hydrolysestabilität wurden jeweils 5 g des Pulvers in 95 cm<sup>3</sup> Wasser unter Zusatz von 0,1 g eines nichtionogenen Emulgators suspendiert, bei 40 °C 6 h gerührt und anschließend der pH-Wert der Flüssigkeit bestimmt.

#### Beispiel 2

Man vermischte jeweils 5 g der nach Beispiel 1a bis 1e erhaltenen gelblichen Pulver mit 50 cm<sup>3</sup> Methylcyclohexan, filtrierte die unlöslichen Bestandteile ab, destillierte das Lösemittel im Vakuum ab und erhielt nach dem Pulverisieren des Rückstandes 5 g eines blaßgelben Pulvers, dessen Zusammensetzung laut  $^{31}\text{P}$ -MNR durch die Behandlung unverändert geblieben war. Die Hydrolysestabilität der erhaltenen Produkte wurde wie in Beispiel 1 bestimmt und ist ebenfalls in Tabelle 1 aufgeführt.

Tabelle 1

Beispiel	pH-Wert
Vgl. A	3,0
1a	9,0
1b	8,8
1c	6,8
1d	6,5
1e	5,4
2a	7,5
2b	9,0
2e	6,2

#### Beispiel 3

Herstellung eines hydrolysestabilen Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonits (aus Produkt gemäß DE 21 52 481; Gehalt 41,9 %)

Man mischte 250 mg Magnesiumoxid mit 50 g Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit in einem Mischer-Homogenisator 15 min und löste das so gewonnene Pulver in 250 cm<sup>3</sup> Toluol. Die Lösung wurde 24 h gerührt, mit einer Filterhilfe (® Corolite 2) versetzt und filtriert. Das Filtrat wurde im Vakuum vom Toluol befreit (Badendtemperatur 35 °C). Man erhielt 47 g eines blaßgelben Pulvers mit einem Gehalt an obengenannter Verbindung von 41,4 % ( $^{31}\text{P}$ -NMR).

Zur Messung der Hydrolysestabilität wurden jeweils 5 g des Pulvers in 95 cm<sup>3</sup> Wasser unter Zusatz von 0,1 g eines nichtionogenen Emulgators suspendiert, bei 40 °C 4 h gerührt und anschließend der pH-Wert der Flüssigkeit bestimmt.

Unbehandelt: 3,24

Behandelt : 7,85

Zur Messung der Thermostabilität wurde das so hergestellte Pulver und unbehandeltes Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit 6 Stunden an der Luft auf 120 °C erhitzt und danach der Anteil an dem Diphosphonit mittels  $^{31}\text{P}$ -NMR

5 bestimmt.

Unbehandelt : 20,6 %

Behandelt : 36,2 %.

Beispiel 4

10

Herstellung eines hydrolysestabilen Di-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrit-diphosphits (aus Produkt gemäß EP 143 464)

Man gab 450 mg Magnesiumoxid in 350 cm<sup>3</sup> Wasser und fügte unter intensivem Durchmischen 90 g  
15 Di-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrit-diphosphit hinzu, rührte die Suspension 40 min, filtrierte den festen Stoff ab und trocknete ihn. Das Produkt wurde in 350 cm<sup>3</sup> Toluol gelöst, die Lösung wurde zum Entfernen von Restmengen Wasser mit basischem Aluminiumoxid gerührt und anschließend wie in Beispiel 3 unter Verwendung einer Filtrierhilfe filtriert. Das Filtrat wurde im Vakuum vom Toluol befreit (Badendtemperatur 40 °C). Man erhielt 85 g Di-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrit-diphosphit.

20 Zur Messung der Hydrolysestabilität wurden jeweils 5 g des Pulvers in 95 cm<sup>3</sup> Wasser unter Zusatz von 0,1 g eines nichtionogenen Emulgators suspendiert, bei 40 °C 1 h gerührt und anschließend der pH-Wert der Flüssigkeit bestimmt.

Unbehandelt: 1,95

Behandelt : 5,76

25

Beispiel 5

Herstellung eines hydrolysestabilen Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonits

30 50 g Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit (hergestellt nach DE 21 52 481; Gehalt 41,9 %) wurden unter Stickstoffatmosphäre auf 130 °C erhitzt. In die Schmelze wurden unter Rühren 82 mg Magnesiumoxid gegeben und das Gemisch kurzfristig auf 150 °C erhitzt. Anschließend wurde die Schmelze unter Rühren 1 h bei 130 °C gehalten und dann abgekühlt. Das Produkt wurde pulverisiert. Zur Messung der Hydrolysestabilität wurden 5 g des Pulvers in 95 cm<sup>3</sup> Wasser unter Zusatz von 0,1 g eines  
35 nichtionogenen Emulgators suspendiert, bei 90 °C 4 h gerührt und anschließend der pH-Wert der Flüssigkeit bestimmt.

Unbehandelt pH 3,31

Behandelt pH 7,98

40 Beispiel 6

100 g Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit (Produkt gemäß DE 21 52 481; Gehalt 39 %) wurden unter Stickstoffatmosphäre auf 130 °C erhitzt. In die Schmelze wurden unter Rühren 123 mg Magnesiumoxid gegeben und das Gemisch unter Rühren 1 h bei 130 °C gehalten und dann abgekühlt. Das  
45 Produkt wurde pulverisiert.

Die Hydrolysestabilität wurde wie im Beispiel 5 bestimmt.

unbehandelt pH 3,29

Behandelt pH 6,77

50 Beispiel 7

50 g Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit (Produkt gemäß DE 21 52 481; Gehalt 39 %) wurden unter Stickstoffatmosphäre auf 130 °C erhitzt. In die Schmelze wurden unter Rühren 82 mg Magnesiumoxid gegeben und das Gemisch kurzfristig auf 150 °C erhitzt. Nach 10 min wurde der Ansatz  
55 abgekühlt. Das Produkt wurde pulverisiert.

Die Hydrolysestabilität wurde wie im Beispiel 5 bestimmt.

Unbehandelt pH 3,30

Behandelt pH 8,13

Zur Messung der Thermostabilität wurde das so behandelte Pulver und unbehandeltes Ausgangsprodukt 24 h an der Luft auf 120 °C erhitzt und danach der Anteil an dem Diphosphonit mittels <sup>31</sup>P-NMR bestimmt.

Unbehandelt 11,1 %

Behandelt 24,4 %

#### Beispiel 8

50 g Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit (Produkt gemäß DE 21 52 481; Gehalt 39 %) wurden unter Stickstoffatmosphäre auf 130 °C erhitzt. In die Schmelze wurden unter Rühren 76 g Lithiumcarbonat gegeben und das Gemisch unter Rühren 1 h bei 125 bis 130 °C gehalten und dann abgekühlt. Das Produkt wurde pulverisiert.

Die Hydrolysestabilität wurde wie im Beispiel 5 bestimmt.

Unbehandelt pH 3,28

Behandelt pH 6,06

Für die Anwendungsbeispiele wurden folgende Produkte eingesetzt:

Produkt I: Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit, käufliches Produkt,

Produkt II: Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit, erfindungsgemäß nachbehandelt in Abwesenheit von Wasser (Beispiel 3),

Produkt III: Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylendiphosphonit, erfindungsgemäß nachbehandelt in Gegenwart von Wasser (Beispiel 2a),

Produkt IV: Di-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrit-diphosphit, käufliches Produkt,

Produkt V: Di-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrit-diphosphit, erfindungsgemäß nachbehandelt (Beispiel 4).

#### Beispiel 9

Zur Bestimmung der Lagerstabilität wurde gesättigte KCl-Lösung in einen Exsikkator gegeben und bei 60 °C aufbewahrt. Nach 2 Tagen hatte sich über der KCl-Lösung eine relative Luftfeuchtigkeit von 80 % eingestellt. Die Prüfsubstanzen wurden sodann bei diesen Bedingungen (60 °C, 80 % rel.LF) gelagert. Nach 0, 4, 8, 24, 48, 72 und 144 h wurden Proben entnommen und die Abnahme der Wirksubstanz mittels <sup>31</sup>P-NMR-Spektroskopie bestimmt und die Zeiten notiert, nach welchen nur noch die halbe Menge der ursprünglichen Substanzen nachweisbar war:

Produkt I (Vgl.):	20 h
Produkt II:	138 h
Produkt III:	64 h

#### Beispiel 10

100,0 Gew.-Teile unstabilisiertes Polypropylenpulver (Dichte: 0,903 g/cm<sup>3</sup>; Schmelzindex MFI 230/5: 4 g/10 min) wurden mit 0,1 Gew.-Teilen Ca-Stearat als Säureakzeptor und 0,05 Gew.-Teilen Ethylenglykol-bis-(3,3-bis-(3'-t-butyl-4'-hydroxy-phenyl)-butyrat sowie den in den Tabellen angegebenen Mengen Phosphorverbindung vermischt und mittels eines Laborextruders (Kurzkompressionsschnecke, Schneckendurchmesser: 200 mm; Länge 20 D, Düse 30 mm lang, 2 mm Durchmesser; Drehzahl: 125 Upm; Temperaturprogramm: 200/230/230 °C) mehrfach extrudiert. Nach dem 1., 5. und 10. Durchgang wurden Proben aus dem Granulat entnommen und an diesen Proben der Schmelzindex nach DIN 53 735 sowie die Vergilbung als Yellowness Index nach ASTM D 1925-70 gemessen.

Die Ergebnisse sind in den Tabellen 2 und 3 aufgelistet.

Die erfindungsgemäß behandelte Phosphorverbindung bewahrt die Schmelzviskosität der Formmasse auf höchstem Niveau (kleinster MFI-Wert) und mit der größten Konstanz. Sie führt außerdem zu den besten Anfangsfarben der Prüflinge und zur geringsten Farbänderung nach 10-facher Granulierung.

Tabelle 2

Wirkung von Phosphorverbindungen auf die Verarbeitungsstabilität von Polypropylen. Schmelzindex MFI 230/5 nach mehrfacher Granulierung (MFI in g/10 min).

Phosphorverbindung	MFI nach	1.	5.	10. Granulierung
keine		7,5	12,5	18
0,05 Gew.-T. Produkt IV (Vgl.)		4	5	5,5
0,05 Gew.-T. Produkt V		4	5	5,5
0,05 Gew.-T. Produkt I (Vgl.)		4	5	8,5
0,05 Gew.-T. Produkt II		4	5	8,5
0,05 Gew.-T. Produkt III		4,5	5	8,5

Tabelle 3

Farbverlauf (Yellowness Index nach ASTM D 1925-70) bei mehrfacher Granulierung von Polypropylen.

Phosphorverbindung	YI nach der	1.	5.	10. Granulierung
keine		13	20	24
0,05 Gew.-T. Produkt IV (Vgl.)		6	15	22
0,05 Gew.-T. Produkt V		6	12	19
0,05 Gew.-T. Produkt I (Vgl.)		5	15	28
0,05 Gew.-T. Produkt II		5	12	27
0,05 Gew.-T. Produkt III		5	12	27

## Beispiel 11

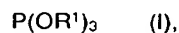
Zur Bestimmung der Verarbeitungsstabilität wurden 100,0 Gew.-Teile unstabilisiertes Polypropylenpulver (Dichte: 0,903 g/cm<sup>3</sup>; Schmelzindex MFI 230/5: 4 g/10 min) mit 0,1 Gew.-Teilen Ca-Stearat als Säureakzeptor und 0,05 Gew.-Teilen Ethylenglykol-bis-(3,3-bis-(3'-t-butyl-4'-hydroxy-phenyl)-butyratsowie den in den Tabellen angegebenen Mengen Phosphorverbindung vermischt und mittels eines Labor-kneters bei 200 °C geknetet. Dabei wurde der zeitliche Verlauf des Drehmoments aufgezeichnet. Die Werte sind in Tabelle 4 aufgelistet.

Tabelle 4

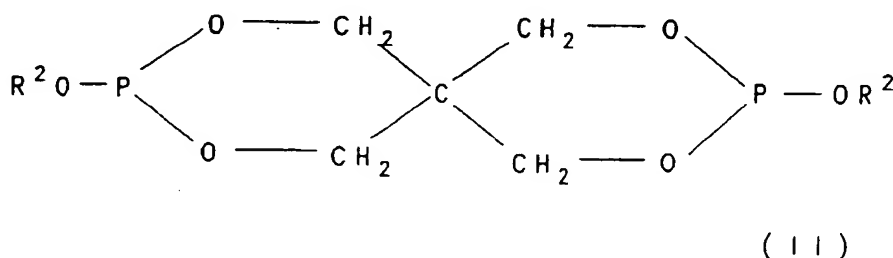
Phosphorverbindung	Knetzeit min / Drehmoment Nm					
	10	20	30	40	50	60
keine	11	8,5	7	4	2	1
Produkt I (Vgl.)	11	10	9	7	4	2
Produkt II	11	10,5	9	6,5	3	1
Produkt III	11	10,5	10	9	7	4

### Patentansprüche

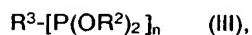
1. Verfahren zur Herstellung hydrolysestabiler dreiwertiger Phosphorverbindungen der Formel I



der Formel II



oder der Formel III



worin

n 1 oder 2 ist,

R<sup>1</sup> einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann, darstellt,

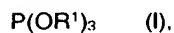
R<sup>2</sup> einen linearen oder verzweigten C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylrest oder einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann bedeutet,

R<sup>3</sup> bei n = 1 einen Phenyl- oder Benzylrest, welcher 1 bis 3 Substituenten tragen kann, einen α-Methylbenzyl-, α,α-Dimethylbenzyl- oder Naphthylrest oder einen 1 bis 5 Substituenten tragenden Naphthylrest bedeutet, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sind und einen linearen oder verzweigten C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxyrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylthioest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Dialkylaminorest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylrest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxyrest oder Halogen mit einer Ordnungszahl von 9 bis 35 darstellen, und

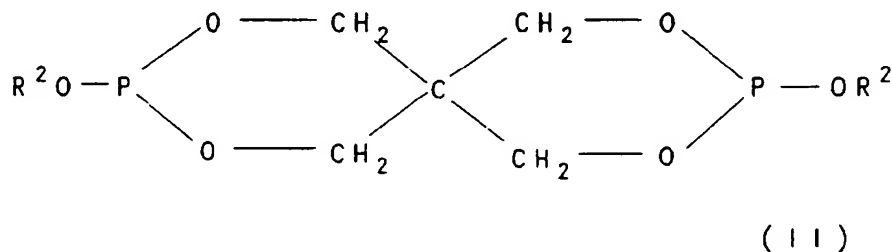
R<sup>3</sup> bei n = 2 einen Phenylenrest, einen Biphenylenrest, einen Naphthylenrest, einen Diphenylenoxidrest, die unsubstituiert sind oder 1 bis 4 lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste tragen, darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindungen der Formeln I, II oder III mit 0,005 bis 5 Gew.% eines Oxids, eines Hydroxids, eines Carbonats, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b des Periodensystems der Elemente behandelt.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung in einem Suspensionsmittel durchgeführt wird.

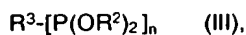
3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung in einem Lösemittel durchgeführt wird.
4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung in Wasser durchgeführt wird.
5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung in der Schmelze durchgeführt wird.
6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Phosphorverbindung nach der Behandlung mit der Metallverbindung in einem Lösemittel gelöst, von unlöslichen Rückständen befreit und aus der Lösung gewonnen wird.
7. Verwendung der nach Anspruch 1 hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formeln I, II oder III als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe.
8. Verfahren zum Stabilisieren von thermoplastischen Kunststoffen, dadurch gekennzeichnet, daß man den Kunststoffen 0,01 bis 10 Gew.% einer Phosphorverbindung der Formel I, II oder III zusetzt, welche mit 0,005 bis 5 Gew.% eines Oxids, eines Hydroxids, eines Carbonats, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b des Periodensystems der Elemente behandelt worden ist.
9. Thermoplastische Kunststoff-Formmasse, bestehend aus 90 bis 99,9 Gew.% eines thermoplastischen Polymeren und 0,01 bis 10 Gew.% einer Phosphorverbindung der Formel I



der Formel II



oder der Formel III



worin

n 1 oder 2 ist,

R<sup>1</sup> einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann, darstellt,

R<sup>2</sup> einen linearen oder verzweigten C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Alkylrest oder einen Phenylrest, der durch einen oder mehrere lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste oder durch C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl-, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl- oder C<sub>7</sub>-C<sub>10</sub>-Aralkylreste substituiert sein kann, deutet,

R<sup>3</sup> bei n = 1 einen Phenyl- oder Benzylrest, welcher 1 bis 3 Substituenten tragen kann, einen α-Methylbenzyl-, α,α-Dimethylbenzyl- oder Naphthylrest oder einen 1 bis 5 Substituenten tragenden Naphthylrest bedeutet, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sind und einen linearen oder verzweigten C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxyrest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylthioest, einen C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Dialkylaminorest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylrest, einen C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxyrest oder Halogen mit einer Ordnungszahl von 9 bis 35 darstellen, und

R<sup>3</sup> bei n = 2 einen Phenylenrest, einen Biphenylenrest, einen Naphthylenrest, einen Diphenylenoxid-

rest, die unsubstituiert sind oder 1 bis 4 lineare oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylreste tragen, darstellt, dadurch gekennzeichnet,  
daß die Verbindungen der Formeln I, II oder III mit 0,005 bis 5 Gew.% eines Oxids, eines Hydroxids, eines Carbonats, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b des Periodensystems der Elemente behandelt worden sind.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55



(3)



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 576 833 A3**

(1)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(13) Anmeldenummer: 93108562.5

(51) Int. Cl.<sup>5</sup>: **C07F 9/141, C08K 9/02,  
C08K 9/04, C07F 9/6574,  
C07F 9/48**

(14) Anmeldetag: 27.05.93

(15) Priorität: 04.06.92 DE 4218411  
28.11.92 DE 4240043

D-65926 Frankfurt(DE)

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
05.01.94 Patentblatt 94/01

(72) Erfinder: **Kleiner, Hans-Jerg, Dr.**  
**Altkönigstrasse 11a**  
**W-6242 Kronberg/Ts.(DE)**  
Erfinder: **Regnat, Dieter, Dr.**  
**Geisenheimer Strasse 97**  
**W-6000 Frankfurt/Main(DE)**  
Erfinder: **Pfahler, Gerhard, Dr.**  
**Karlsbader Strasse 27**  
**W-8900 Augsburg(DE)**

(94) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE**

(86) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten  
Recherchenberichts: 01.06.94 Patentblatt 94/22

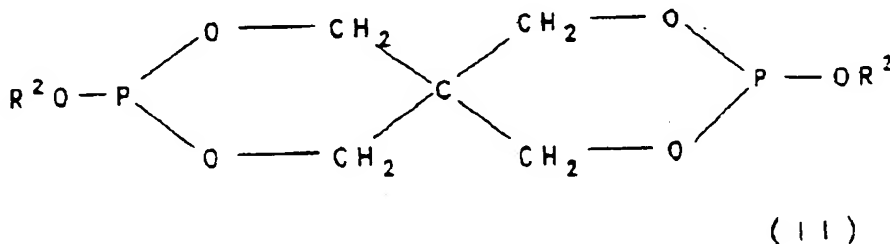
(71) Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**

(94) Verfahren zur Herstellung hydrolysestabiler dreiwertiger Phosphorverbindungen und ihre Verwendung als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe.

(97) Die Hydrolysestabilität von als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe verwendeten dreiwertigen organischen Phosphorverbindungen der Formel I

$P(OR^1)_3$  (I),

der Formel II



oder der Formel III

$R^3-[P(OR^2)_2]_n$  (III)

wird verbessert, wenn man diese Verbindungen mit 0,01 bis 5 Gew.% eines Oxids, eines Carbonats, eines Hydroxids, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b des

## EP 0 576 833 A3

Periodensystem der Elemente behandelt. Die Lagerfähigkeit und die Handhabbarkeit wird erhöht und die Verfärbung der stabilisierten Polymeren verringert.



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 93 10 8562

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.5)
X	US-A-3 240 751 (JOSEPH ANTHONY CANNON) * das ganze Dokument * ---	1-9	C07F9/141 C08K9/02 C08K9/04 C07F9/6574 C07F9/48
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 55, no. 24, 27. November 1961, Columbus, Ohio, US; abstract no. 24531i, * Zusammenfassung * & ZHUR. OBSHCHEI. KHIM. Bd. 31, 1961 Seiten 1767 - 1770 M. G. IMAEV 'Hydrolysis of trialkyl phosphites in the presence of inorganic and organic bases' ---	1-6	
P,X	US-A-5 208 362 (RICHARD D. GLASS ET AL.) * Zusammenfassung * * Spalte 2, Zeile 1 - Spalte 3, Zeile 31 * ---	1-9	
A	US-A-4 443 572 (LYLE D. BURNS) * das ganze Dokument * ---	1-9	
A	US-A-4 402 858 (JANET D. CAPOLUPO ET AL.) * das ganze Dokument * ---	1-9	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5)
A	US-A-4 086 304 (RONALD ERIC HUTTON) * das ganze Dokument * ---	1-9	C07F C08K C08L
A	US-A-4 496 495 (GUNTER J. CASPARI) * das ganze Dokument * ---	1-9	
A	US-A-3 809 676 (FRANK N. LIBERTI) * das ganze Dokument * ---	1-9	
A	EP-A-0 400 454 (GENERAL ELECTRIC COMPANY) * Ansprüche * ---	1-9	
		-/--	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchemort	Abchlußdatum der Recherche	Prüfer	
DEN HAAG	24. Januar 1994	DE LOS ARCOS, E	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument * : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 150 (11.1) (P01C01)



Europäisches  
Patentamt

## GEBÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE

Die vorliegende europäische Patentanmeldung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.

- ☐ Alle Anspruchsgebühren wurden innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.
- ☐ Nur ein Teil der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche erstellt für die Anspruchsgebühren entrichtet wurden.
- nämlich Patentansprüche:
- ☐ Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.

## MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich

Siehe Blatt -B-

- ☐ Alle weiteren Recherchegebühren wurden innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.
- ☒ Nur ein Teil der weiteren Recherchegebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, für die Recherchegebühren entrichtet worden sind.
- nämlich Patentansprüche: Siehe Punkte 1 und 7
- ☐ Keine der weiteren Recherchegebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Patentansprüchen erwähnte Erfindung beziehen.

nämlich Patentansprüche:



Europäisches  
Patentamt

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 93 10 8562

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.5)
P, A	EP-A-0 516 006 (YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.) * Ansprüche *	1-9	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 24. Januar 1994	
		Prüfer DE LOS ARCOS, E	
<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b>			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03/92 (P04C03)



#### MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

1. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel I durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Oxids oder Hydroxids eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel I als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe, und so erhaltene Zusammensetzungen

2. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel I durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Carbonats oder Bicarbonats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel I als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe, und so erhaltene Zusammensetzungen

3. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel I durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel I als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe, und so erhaltene Zusammensetzungen

4. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel II durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Oxids oder Hydroxids eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel II als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe, und so erhaltene Zusammensetzungen.



#### MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

5. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel II durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Carbonats oder Bicarbonats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel II als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe, und so erhaltene Zusammensetzungen.

6. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel II durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel II als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe, und so erhaltene Zusammensetzungen.

7. Patentansprüche 1-9 (alle Teilweise):

Herstellung hydrolysestabiler Phosphorverbindungen der Formel III durch Behandlung mit 0,005 bis 5 Gew. % eines Oxids, eines Hydroxids, eines Carbonats, eines Bicarbonats oder eines Carboxylats eines Metalls der Gruppen 1a, 2a, 2b und 7b.  
Verwendung der hergestellten hydrolysestabilen Phosphorverbindungen der Formel III als Stabilisatoren für thermoplastische Kunststoffe und so erhaltene Zusammensetzungen.

#### ANMERKUNG

Die Anzahl der Gegenstände der Uneinheitlichkeit ist auf ein Minimum beschränkt; dies unter angemessener Berücksichtigung der Ausführungen der Entscheidung T 110/82 (AB EPA 1983, Seiten 274-281) hinsichtlich eines Gleichgewichtes zwischen:

- einem rationellen Ablauf des Erteilungsverfahrens, wo zusammengehöriges nicht unnötig zerstückelt und Verschiedenartiges nicht zum Zweck der Gebührenersparnis zusammengefasst werden soll.



Europäisches  
Patentamt

EP 93 10 8562 -B3-

#### MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

- und dem Gesichtspunkt der Gebührengerechtigkeit, insbesondere im Bereich der Recherche, da dieser Aufwand von den Gebühren aus anderen Anmeldungen mitgetragen werden müsste.

Dies besagt nicht, dass, würden einige oder alle sechs weiteren Gegenstände für eine Weiterbehandlung gewählt, weitere auf den in der Folge ermittelten Stand der Technik gestützte Einwände wegen mangelnder Einheitlichkeit nicht erhoben würden.